Treatment of skeletal muscle dystrophies and atrophies using creatine

Publication number: DE19929994 (A1)

Publication date: 2000-01-13

HANEFELD ARMIN FOLKER [DE]; PONGRATZ DIETER [DE]; MERTSCHENK Inventor(s):

BERND (DE): GLOXHUBER CHRISTIAN (DE)

Applicant(s): SUEDDEUTSCHE KALKSTICKSTOFF IDEI Classification:

- international:

A61K31/198; A61K31/185; (IPC1-7): A61K31/195

- European: A61K31/198

Application number: DE19991029994 19990630

Priority number(s): DE19991029994 19990630; DE19981030769 19980709

Abstract of DE 19929994 (A1)

Creatine and/or its salts are used at a daily dose of 3-10 g to treat skeletal muscle dystrophies and atrophies.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide



® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT Offenlegungsschrift _® DE 199 29 994 A 1

(a) Aktenzeichen: 199 29 994.3 2 Anmeldetag:

30. 6, 1999 (i) Offenlegungstag: 13. 1, 2000 Int. Cl.7: A 61 K 31/195

(6) Innere Priorität:

198 30 769, 1

09, 07, 1998

(ii) Anmelder:

SKW Trostberg AG, 83308 Trostberg, DE

② Erfinder:

Hanefeld, Armin Folker, Prof. Dr. Dr.h.c., 37075 Göttingen, DE; Pongratz, Dieter, Prof. Dr., 86199 Augsburg, DE; Mertschenk, Bernd, Dr., 83308 Trostberg, DE; Gloxhuber, Christian, Prof. Dr.med., 83233 Bernau, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(9) Verwendung von Kreatin zur Behandlung von Dystrophien und Atrophien der Skelettmuskulatur

Beschrieben wird die Verwendung von Kreatin und/ oder einem seiner physiologisch unbedenklichen Selze zur Behandlung von Dystrophien und Atrophien der Ske-lettmuskuletur, wobei Kreatin in Einzeldosen von 3 g bis 5 g und/oder Tagesdosen von 3 g bis 10 g über einen Mindestzeitraum von 5 Tagen vorzugsweise oral verabreicht wird. Da die beanspruchten Dosen keinerlei Nebenwirkungen verursachen, eignet sich die erfindungsgemäße Verwendung vor allem als Deuertherapie bei neuromuskulären Erkrankungen, Inaktivitätsmuskelatrophien und Altersmuskelatrophien, und hier insbesondere zur Prophylaxe, sowie bei den progressiven Muskeldystrophien vom Typ Duchenne, Becker-Kiener, der facio-scapulo-humeralen Muskeldystrophie und den Gliedergürteldystrophien.

Beschreibung

Kreatin ist eine körpereigene Substanz, die in großer Menge (en. 120) geb einem Körpergewicht von 70 kg/ im Muskel- und Nervengewebe (besonders im ZNS) vorkommt 5 mud in Form seiners Stoffwechselredin im ZNS) vorkommt 5 mud in Form seiners Stoffwechselredinkte Phosphokreatin eine Energiereserve des Muskels und des Gehims darstellt. Kreatin wird in der Leber und in der Bauchspeicheldrüse synthetisert, ein Teil wird aber auch mit den Nahrung aufgenommen. Bie der Versorgung der Muskeln mit demsischer 10 Ernegie wird aus Kreatin zunschst Phosphokreatin gebildet, das dann an der Bildung von Achonosiertpiosphat (ATP) aus der Stoff der

Im Nerven- und Herzmuskelgewebe scheint Kreatin eine prophylaktische und therapeutische Wirkung bei ischämisschen Zuständen zu besitzen, wie sie z. B. durch Infarktgeschehen oder bei anderen Sauerstoffdefizitzuständen auftre-

Kreatin ist also nicht nur eine körpereigene Substanz und ein bekannt wervolles Nahrungserginzungsmittel, als solches besitzt es auch wertvolle Eigenschaften bei bestimmten 25 Muskelerkrankungen. Da Kreatin est über hunder Jahren als Bestandteil der Muskelaubstanz bekannt ist, der dem Muskel als Energiequelle den, und darüber hinaus in einer Reihe von wissenschaftlichen Arbeiten gezeigt werden konnte, daß die Einnahme von Kreatin zu einer Seigerung 30 der Muskelmasse und Muskelleistung führen kann, wird Kreatin auch zur Leistungsstiegerung bei Sporttere einge-

setzi.
Kreatin führt dabei tatsächlich zu beachtlichen Kurzzeitleistungssteigerungen, vor allein bei Spitzensportlern, aber 35
auch bei untrainierten Personen.

Da Kreatin sich zum allergrößen Teil in den Muskeln füncht, war es nicht überraschend, das firmikler und sekundüre Muskelerkrankungen auch mit einer Alteration des Kreatinstoffwechsels einbergehen. Auch gibt es wissenschaftliche de Erkennnisse, daß die Bauchspeicheldrütes unter dem Einfluch von Kreatin verrueht installer freistetzt. Installer fordert und von Kreatin verrueht installer freistetzt, Installer fordert keizelle und regt die Proteinsynthese an. Insulh verminder 45 der auch die Protein-Abbaurate.

Daneben ist es lange bekannt, daß Patienten mit Muskeldystrophien die verminderte Konzentration von Kreatifu Phosphotratial im Muskelgewebe sowie eine erhöhte Ausscheidungstate von Kreatiin im Urin aufweisen (Milhorat 1952), So werden bei muskeldystrophischen Erkrafakungen Kreatin- und ATP-Spiegel beobachtet, die nur ungefähr 27 der Normalweite erreichen.

Muskeldystophien bilden eine große Gruppe unter den genetisch bedingen Etrankung, die vor allem mit Defekten der Zellmenhranstruktur einhergehen. Das Fortschreiten Set Krankheitelbidte verläuft im allgemeinen sehr progressiv und rodtet in Abhängigkeit vom jeweiligen Syndrom in einem mehr oder weniger statzt ausgegräßen Verhats der Muskelfunktionen. Bislang ist keine Therapie bekannt, mit der die Krankheitsbursachen nachhalig bekämpft werden Schonnen, die Möglichkeiten der Gentherapie sind noch auf Terversrache beachträukt. Bid der Muskelfunktroite vom 17yp Duchenne kann aber durch den Einstatz von Steroiden des Einstreten der vollständigen Gehundmäßgebeit haussagező-

Für die Symptome der Muskeldystrophien werden als mögliche Ursachen einerseits ein Verlust von Kreatin über sarkolemmale Defekte, andererseits eine verminderte Aufnahme von exogen zugeführtem bzw. endogen synthetisiertem Kreatin in die Muskulatur diskutiert.

Ein prophylaktischer oder therapeutische Einsatz von Kreatin in den unterschiedlichsten Applikationsformen 6 (oral, intrawends u. a.) setzt eine hohe Bioverfügbarkeit voraus. Diese ist für Kreatin aber nicht immer in ausreichenden Maße gegeben, weshabl die unterschiedlichen Applikationsformen und Anwendungsfälle auch unterschiedlichen Darreichungsförmen notwendig maßet.

So wurden in der Vergangenheit einige Versuche unternommen, um dem Körper Kreatin auch zu therapeutischen Zwecken zuzuführen.

Aus der WO 9-402 127 ist bspw. eine Zusammenseitzung bekannt, mit deren Hilfe die Leistungsfähigkeit der Muskein bei Säugern mit normalem Kreatinsofflwerbeit glestigert werden St. bei Süngern mit dem die glestigert werden St. bei Swigern wir dem täglich mindestens 13 g. Kreatin eine St. bei Singer mit der St. bei St.

Änhaich hohe Kreatin-Blutspiegelwert sowie eine vermehre Kreatinaufnahme in das Mustelgewebe veruncht die
WO 9800 148 durch die Verwendung von Kreatin in Konbination mit mindestens einem Sutz eines Metalls der
Gruppe Caleium, Magnesium, Mangan oder Zink zu erreibien, was aber im Vorgleich zur WO 9400.12 7m in deutlich
geringeren Kreatinmengen erfolgen soll. Um vor allem die
kören durch eine nichtigene Kreatinausscheidung wemiger
zu belasten, werden Tugesmengen von 50 mg his 10 g Kreatien empfohlen, die generinsam mit den genanten Metallsalzen sowie weiteren Zusätzen wie Cholesterin, Citronensäure, Lactos und glingigen Formulierungs-Hilfsmitteln an
Probanden verabreicht werden, die sich in einem Zustand
optimaler Leistungsfähligkeit befinden.

Nachteilig bei den beiden genannten Vergebenssweine in aus mei eine Lassidhich die sels nich Engessosis an Kreatin mit 15 bis 30 g, die bei Probanden mit normalen Kreatin mit 15 bis 30 g, die bei Probanden mit normalen Kreatin in karnel gegel nachweistlich eine starke Niersenbelssung verunsacht und zur Ausscheidung von übersechlissigem Kreatin in karnel stellen Form mit dem Ham führt. Duneben werden bei einer Verabreichungsdauer von max. 7 Tagen aber auch lodige ich vorübergebend erhöhte Kreatinspiegel erreicht, die nach Absetzen der zusätzlichen Kreatinzuführ relativ rasch auf die Ausgangswerte absiniene, ohne eine nachhaltige

Steigerung der Muskelleistungsfähigkeit zu bewirken. Auf der anderen Seite belastet die Verbreichung geringer Kreutintagsemengen gemeinsen mit Metallsatzen zwar die Nieren als vorrangiges Ausscheidungsorgan hinsichtlich des Kreatins weniger, dafür können sich aber die Metallsatze, gerade bei krankhaft veränderten Stoffwechselzuständen, negativ auswirken.

Es hat sich deshalb die Aufgabe gestellt, eine Verwendungsform von Kreatin bereitzustellen, mit deren Hilfe Dystrophien und Atrophien der Skelettmuskulatur effektiv und nachhaltig behandelt werden können, ohne daß dabei unerwünschte Nebenwirkungen auftreten.

Die Verwendung soll darüber hinaus leicht auszuüben sein und zu einer hohen Bioverfügbarkeit führen. Daneben soll sie ein breites Spektrum an Applikationsformen ermöglichen, um einerseits möglichst viele Typen von Muskelerkrankungen behandeln zu können, andeersseits aber auch die Combilance unterschiefülchster Patienterklientele hoch die Combilance unterschiefülchster Patienterklientele hoch zu halten

Gelöst wurde diese Aufgabe durch die Verwendung von Kreatin und/oder einem seiner physiologisch unbedenklichen Salze in einer Tagesdosis von 3 bis 10 g.

Überraschend wurde bei der Verwendung von Kreatin oder einem seiner Salze gemäß Erfindung festgestellt, daß es durch Kreatinsupplementierung bei Patienten mit Dystrophien und Atrophien der Skelettmuskulatur zu einer dauerhaften Steigerung der muskulären Kreatinkonzentrationen kommt (Untersuchungen mit Magnetresonanzspektrosko- 10 pic). Mit dieser Steigerung verbunden ist eine signifikante klinische Besserung der motorischen Leistungen dieser Muskeldystrophie-Patienten, vor allem bei den Muskeldystrophien vom Typ Duchenne, Becker-Kiener, der facio-scapulo-humeralen Muskeldystrophie und den Gliedgürteldys- 15 trophien

Dies war um so erstaunlicher, da aufgrund der bis dahin bekannten Ergebnisse nicht zu erwarten war, daß dies durch die Verabreichung von Kreatin als Monopräparat in relativ geringen Tagesdosen möglich ist.

Neben Kreatin, das vorwiegend als Monohydrat eingesetzt wird, hat sich vorzugsweise die Verwendung von Kreatinpyruvat als besonders geeignet erwiesen.

Für die Erzielung der gewünschten Therapieerfolge sieht die vorliegende Erfindung bevorzugt Einzeldosen zwischen 25 3 g und 5 g vor, deren Summe allerdings eine Tagesdosis

von 3 bis 10 g nicht überschreiten darf.

Das Kreatin bzw. Kreatinpyruvat und alle weiteren denkharen Kreatinsalze können erfindungsgeniäß dabei in Abhängigkeit vom jeweiligen Anwendungsfall entweder als 30 Monopräparate oder in beliebigen Kombinationen untereinander eingesetzt werden, was auch die Kombination mit den üblichen Formulierungshilfsmitteln und Geschmacksver-besserem einschließt. Hierfür sieht die Erfindung vor, daß die Verabreichung gemeinsam mit weiteren physiologisch 35 aktiven Zusätzen wie Zuckern, Süßstoffen, Vitaminen, Spurenelementen. Aminosäuren und Proteinen und/oder Formulierungshilfsmitteln wie Methylcellulosen, SiO2, Stearate, Lösevermittler, Aromastoffe und Konservierungsmittel er-

Wie bereits crwähnt, führt die erfindungsgemäße Verwendung von Kreatin oder einem dessen Salze auch bei längerer Verabreichung von Tagesdosen, die sich am oberen beanspruchten Limit bewegen, zu keinerlei Nebenwirkungen, weshalb die Erfindung auch nicht durch eine bestimmte mi- 45 einem seiner Salze. nimale oder maximale Verabreichungsdauer beschränke wird. Zur Erzielung signifikanter Behandlungserfolge empfiehlt die Erfindung allerdings eine minimale Verabreichungsdauer von 5 Tagen, um bei den bevorzugt beanspruchten Einzel- bzw. Tagesdosen auch eine meßbare An- 50 flutung im Körper, vor allem aber im Zielorgan, zu gewährleisten

Insbesondere ist die Verwendung von Kreatin gemäß vorliegender Erfindung aufgrund des positiven Medikationsverlaufes für eine Dauertherapie geeignet, wobei der in 55 Frage kommende Patientenkreis keinerlei Einschränkung unterlicet

Ein weiterer Vorteil der Behandlung von Dystrophien und Atrophien der Skelettmuskulatur mit Kreatin oder einem seiner physiologisch unbedenklichen Salze ist nicht zuletzt 60 auch darin zu sehen, daß die Verabreichung nicht auf eine spezielle Applikationsform beschränkt ist, was die Einsatzmöglichkeiten zusätzlich erweitert. Im Sinne einer Verbesserung der Compliance haben sich allerdings orale Verabreichungsformen für die vorliegende Erfindung als besonders 65 durchgeführt, d. h. daß nach einer "wash-out"-Periode von günstig erwiesen.

Aus dem beanspruchten Bereich der Skelettmuskeldystrophien sieht die Erfindung die Verwendung von Kreatin(-

salzen) insbesondere zur Behandlung neuromuskulärer Erkrankungen, vor allem der progressiven Muskeldystrophien vom Typ Duchenne bzw. Becker-Kiener, der facio-scapulohumeralen Muskeldystrophien und der Gliedergürteldystrophien vor. Auch bei der progressiven Muskelatrophie Typ Werdnig-Hoffmann (alle Verlaufsformen) und Kugelberg-Welander ist die erfindungsgemäße Kreatinverwendung sinnvoll. Ebenfalls erfolgversprechend ist der Einsatz bei

Inaktivitätsatrophien sowie der senilen Muskelatrophie. Zu atrophischen Prozessen in der Muskulatur kommt es auch, wenn die Muskulatur nicht beansprucht wird, wie dies z. B. im Bereich der Schwerelosigkeit der Fall ist, wenn bestimmte Muskeln durch fixierende Verbände inaktiviert werden oder Patienten durch lange Bettlägerigkeit ihre Muskeln nicht hinreichend benützen. Dies gilt insbesondere für alte. in ihrer Beweglichkeit eingeschränkte Personen, also bei se-

niler Muskelatrophie. Die vorliegende Erfindung sicht deshalb auch die Verwendung von Kreatin bei Personen vor, die die Entstehung einer Muskelatrophie im Zusammenhang mit einer anderen Erkrankung erwarten lassen, also eine prophylaktische Verwendung von Kreatin. In diesen Fällen wird Kreatin zu einem Zeitpunkt verabreicht, zu dem diese Atrophie noch nicht besteht, also bspw. wenn ein Fixierungsverband angelegt werden muß, unmittelbar im Anschluß an eine Ruhigstellung und in der darauffolgenden Zeit. Die Gabe von Kreatin kann die Entstehung einer Atrophie verhindern oder zumindest weitestgehend unterdrücken; andere Maßnahmen zur Verhinderung von Muskelatrophien, wie Massagen, können durch die Gabe erheblich unterstützt werden.

Mit der vorliegenden erfindungsgemäßen Verwendung von Kreatin als Monopräparat in geringen Tagesdosen konnten somit zwei bedeutende aus dem Stand der Technik bekannte Nachteile überwunden werden:

Zum einen können nachhaltig hohe Kreatinspiegel auch in erkrankten Muskelgeweben mit geringen Tagesdosen erzielt werden, wodurch zudem die bekannten Nebenwirkungen. wie eine starke Nierenbelastung und Kreatinkristalle im Harn vermieden werden. Zum anderen ist dies ohne eine Verabreichung von zusätzlichen physiologisch wirksamen Komponenten möglich, was den Einsatz bei krankhaft veränderten Stoffwechselsituationen erleichtert.

Die nachfolgenden Beispiele verdeutlichen die erfolgreiche erfindungsgemäße Verwendung von Kreatin und/oder

Beispiele

Beispiel 1: Orale Kreatin-Zufuhr bei Myopathien

Für diese Untersuchungen stand eine Gruppe von 36 Patienten mit einem Durchschnittsalter von $25,75 \pm 16,28$ Jahren mit unterschiedlichen Myopathien (sowohl Skelettmuskel-Dystrophien als auch -Atrophien) zur Verfügung, davon 24 Erwachsene (33.63 ± 14.25 Jahre) und 12 Kinder (10.0 ± 3,54 Jahre); nur 4 Patienten wurden im Verlauf aus der Studie genommen.

Die Studie war als randomisierte, Plazebo-kontrollierte Doppelblind-Studie angelegt, bei der an die Erwachsenengruppe über 8 Wochen lang 2mal täglich pro Person 5,0 g Kreatin in Form von Kreatin-monohydrat oral verabreicht wurde. Die Kinder erhielten 2 mal täglich 2,5 g Kreatin in Form von Kreatin-monohydrat ebenfalls oral-über 8 Wochen lang. Die Untersuchung wurde als Überkreuz-Studie 3 Wochen der Wechsel vom Verum zum Plazebo (mikrokristalline Cellulose PH 102) erfolgte bzw. umgekehrt.

Die Behandlung führte bei keinem der Patienten zu

schwerzen Nebenwichungen, insbesondere zu keineu kritischen Anstige der Kreutikinsse-Spiegels, oder zu Kristallbildungen im Urin, Lediglich ein Kind mit einer Duchenne-Muscleterkankung zeigte nach 2 Suuden auf dem Pährrad-Ergometer einen vorübergebenden Anstieg der Kreatinki-Sense, der jedoch zu keinen klinischen Symptomen führe und nach wenigen Tagen wieder den Ausgangswert erreichte. Musckeframpfe, wie sie inder Vergangenheit vereinzelt bei Sportlern nach der Gabe von extrem höhen Kreatindoren beobachte werden komten, rämen in dieser Studie 10

Der therapeutische Erfolg der Behandlung wurde anhand einer Reihe von objektiven Kraftmessungen und der subjektiven Wirksamkeit durch den Patienten beureitt, wobei unmittelbur vor Beginn und nach jeder Behandlungs-Periode 18 Messungen mit Hilfe der MRC-Skala, apparativ gestutzen Kraftmessungen (MSSM), der Erhebung der neuromuskulisren Symptomen-Sore (NSS), der Hammersmith-motorability-Scores (HMAS) und mit Zeit-Funktions-Testen (FTT) durchgeführt wurden.

Zusammenfassend ergibt sich, daß sich die Muskelkraft der behandelten Patienten unter der Wirkung von Kreatin, verabreicht als Monopräparit und in maximalen Tagesdosen bis zu 10 g. signifikant und nachhaltig gebessert hat.

Beispiel 2: Orale Kreatin-Zufuhr bei Dystrophien

Behandelt wurden Patienten mit unterschiedlichen Skelettunskel-Dystrophien (Typ Duchenne, n = 13; Typ Bekker-Kiener, n = 10; Typ facio-scapulo-humeral SFG, n = 8). Ober cinen Behandlungszeiramw on 12 Monaton und mit jeweils einem Tag Pause pro Woche wurden pro Tag jeweils 6 bis 10 g. Kreati-monoohydrat oal verabriecht. Neben einem biochemischen Monitoring üblicher Laborparameter nem biochemischen Monitoring üblicher Laborparameter Muschker und den unterschieden und der 15 weben 15 webgeführt sowie myometrische und ergometrische Tests, EGG und Lungenfunktionstests.

Zeifunktionsmessungen ergaben bei den Duchenne-Patienen eine milde Besserung, wihrend Becker-Kiener und 40 FSC-Patienten stabil blieben. Bezogen auf Ergometriebefunde bieben alle Patienten stabil, ihr Hiftie der Myometrie wurde sowohl bei Becker-Kiener- als auch bei FSC-Patienen eine leinbe Steigerung der Muskelkraft ermitist. Alle 45 ren eine daufliche Stürkung der Lungenfunktion, ausgedrückt in einer verbesserten Vitalkapartiß.

Patentansprüche

- Verwendung von Kreatin und/oder einem seiner physiologisch unbedenklichen Salze in einer Tagesdosis von 3 bis 10 g zur Behandlung von Dystrophien und Atrophien der Skelettmuskulatur.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekenn- 55 zeichnet, daß als Salz Kreatinpyruvat eingesetzt wird.
- 3. Verwendung nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß Einzeldosen von 3 g bis 5 g verahreicht werden
- Verwendung nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch 60 gekennzeichnet, daß sie über einen Zeitraum von mindestens 5 Tagen erfolgt.
- 5. Verwendung nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Dauertherapie erfolgt.
- Verwendung nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch 6s gekennzeichnet, daß die Verabreichung oral erfolgt.
- Verwendung nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Verabreichung gemeinsam mit

weiteren physiologisch aktiven Zusätzen, wie Zuckern, Süßstoffen, Vitaminen, Spurenelementen, Aminosäuren und Proteinen und/oder Formulierungshilfsmitteln, wie Methylcellulosen, SiO₂, Stearate, Lösevermittler, Aromastoffe und Konservierungsmittel erfolgt.

 Verwendung nach den Ansprüchen 1 his 7 bei neuromuskulären Erkrankungen, Inaktivitätsniuskelatrophien und/oder Altersmuskelatrophien.

 Verwendung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie prophylaktisch erfolgt.

10. Verwendung nach den Anspriichen 1 bis 7 bei den progressiven Muskeldystrophien des Typs Duchenne, Becker-Kiener und der facio-scapulo-humeralen Muskeldystrophie sowie den Gliedergürteldystrophien.